ACRYLIC BLOCK COPOLYMER, COMPOSITION FOR VIBRATION-DAMPING MATERIAL, AND PRODUCTION METHOD FOR ACRYLIC BLOCK COPOLYMER

Publication number: JP2002201244 (A)

Publication date: 2002-07-19

Inventor(s): YAMAZAKI HIROSHI; YOSHIDA MASATOSHI +

Applicant(s): NIPPON CATALYTIC CHEM IND *

Classification:

F16F15/02; C08F293/00; C08L53/00; C09K3/00; F16F15/04; F16F15/08;

F16F15/02; C08F293/00; C08L53/00; C09K3/00; F16F15/04; F16F15/08; (IPC1-

7); C08F293/00; C08L53/00; C09K3/00; F16F15/02; F16F15/04; F16F15/08

- European:

Application number: JP20000402624 20001228

Priority number(s): JP20000402624 20001228

Abstract of JP 2002201244 (A)

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide an acrylic block copolymer which always exhibits witration-damping properties with a constant level or higher over a wide temperature range and can be widely used in various fields, a composition for vibration-damping materials containing the same, and a method capable of easily and efficiently producing he earyful block copolymer. Soll UTION: This acrylic block copolymer is prepared by copolymering at least two sets of monomer components different in composition in the presence of a polyvaent (at least thirdent) mercupate compound. Over a temperature width of at least 90 presence of a polyvaent (at least thirdent) mercupate compound. Over a temperature width of at least 90 higher. The block copolymer contains 55 wt % or higher repeating units derived from a (meth)acrylic monomer, the total repeating unit content being 100 wt %.

Data supplied from the espacenet database - Worldwide

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

大阪府吹田市西御旅町 5 番 8 号 株式会社

大阪府吹田市西御旅町 5番8号 株式会社

弁理士 安富 康男 (外1,名)

日本触媒内 (7%)発明者 ▲吉▼田 雅年

日本触媒内 (74)代理人 100086586

(51) Int.Cl.7	議別記号	FΙ			Ť	-73-1*(参考)
C 0 8 F 293/00		C 0 8 F 29	3/00			3 J 0 4 8
C 0 8 L 53/00		C08L 5	3/00			41002
C09K 3/00		C09K	3/00		P	4 J 0 2 6
F 1 6 F 15/02		F16F 1	5/02		Q	
15/04		1	5/04		P	
	客查請求	未請求 請求事	頁の数 4	OL	(全 12 頁)	最終頁に続く
(21)出顧番号	特膜2000-402624(P2000-402624)	(71)出願人 000004628				
			株式会社	土日本	独媒	
(22) 出顧日	平成12年12月28日 (2000. 12. 28)	大阪府大阪市中央区高麗橋4丁目1番1号				
		(72)発明者	山本崎で	7 博		

最終頁に続く

(54) [発明の名称] アクリル系プロック共直合体、創掘材用組成物及びアクリル系プロック共直合体の製造力法

(57)【要約】

【課題】 橋広い温度短囲に渡って常に一定以上の創業 性能を示し、各種の分野で幅広く適用させることができ あアクリル系プロック共連合体、該アクリル系プロック 共重合体と含む刺振材用組成物、及び、該アクリル系プ ロック共進合体を容易かつ効率よく生産できる製造方法 を提供する。

【解決手段】 異なる組成の2組以上の単量体成分を3 個以上の多備メルカアシン類の存在下で重合反応に付生 でなるアクリル系プロック共進合体であって、現実権 († a n 8) が - 50~150℃の間で、温度種90℃ 以上に減って0.3以上であり、該アクリル系プロック 大乗合林を構成する総分返し単位は、全様力及1単位 100重量なとすると、(メタ)アクリル系単量体によ り形成される総分返し単位が55重量%以上であるアク リル系プロック共進合体。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 異なる組成の2組以上の単量体成分を3 個以上の多価メルカプタン類の存在下で重合反応に付してなるアクリル系プロック共東合体であって、根失正接(セ a n e) が一50~150℃の間で、温度隔90℃以上に渡って0.3以上であり、最少リル系プロック共重合体を根域する総分返し単位は、全縁力及1単位により形成される繰り返し単位が5万重量が以上であることを特徴とするアクリル系プロック共重合体、を特徴とあるアクリル系プロック共重合体、を特徴とあるアクリル系プロック共重合体、

【請求項2】 異なる組成の2組以上の単級体成分を3 幅以上の多価メルカプタン類の存在下で重合反応に付し てなるアラリル系プロック大亜合体であって、認異なる 組成の2組以上の単量体成分は、各単量体成分を重合し た場合に得らえる年金合体の対策上のガラス能力の 大連が130~200°であり、該アクリル系プロック 共重合体は、最初に重合反に付ける甲型体成分の重量 が全単量体成分の能量100重量%にわめる符合の3 ち~65重整%であり、最初に重合反応に付した甲量体 成分の進合率が45%以内である間に、最初に乗合反応 に付して単葉体成分とは異なる次の単量体成分を重合反 応に付けることを必須として得られることを特徴とする アクリル系プロック共変合体。

【請求項3】 請求項1又は2記載のアクリル系ブロック共産合体を含んでなる期末材用組成物であって、該アクリル系ブロック共産合体の含有量は、該刺擬材用組成物を100重量%とすると、10重量%以上であることを特徴とする削振材用組成物。

【請求項4】 異なる組成の2組以上の単量体成分を3 個以上の多価メルカアタン類の存在下で重合反応に付す る重合反応工程を含んでなるアクリル系プロック共重合 体の製造方法であって、該繋なる組成の2組以上の単量 体成対は、各単量体成分を重めた場合に得られる各ア クリル系重合体の計算上のガラス転移点(Tg)の最大 差が130~200℃であり、計算上のTgが50℃以 となる重合体が得られる単純成分の電影や単単体 成分の総重量100重量%に占める割合の35~65重 量%であり、該重合反応上では、最初に重合反応に付す。 車単量体成分の電力会等が19%以内である間に、最初に 重合反応に付することを特 を重合反応に付することを必須として行われることを特 後とするアクリル系プロック実理合体の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、アクリル系ブロック共産合体、該アクリル系ブロック共産合体を含む制豪 材用組成物及びアクリル系ブロック共産合体の製造方法 に関する。

[0002]

【従来の技術】制振材用組成物は、振動の伝達により機

器類や建築物等に破壊や損傷等の不具合が生じることを 離けるために用いられる制限材料を形成する組設物であ り、例えば、ゴレクアスファルド系のシートを形成する 組成物で維料として用いられている他、サンドイッチ綱 板を形成するための樹脂組成物等としても適用されてい る。このような刺解材用組成物から形成される刺膜材料 は、通常では高分子材料を強化して構成され、高分子 材料の料剤性特性による内部が終めて利用して外部からの 振動エネルギーを吸収し、無エネルギーに変換して振動 を減衰させることにより、制態性能を発揮することがで きる。

【0003】ところで、このような制握材用組成物で は、高分子材料のガラス転移点(Tg)領域において最 も高いエネルギー吸収効果を示すため、これにより制振 材料の粘弾性特性を発揮する温度範囲が決まってしま い、丁g領域以外の広い温度範囲に渡って高い創振性能 を発揮することは難しいという問題があった。制振性能 を発揮することができる温度範囲が広いと、様々な環境 条件下で高い制振性能を発揮することができることか ら、例えば、自動車や建築物、船舶、電気・電子機器等 の各種の分野で幅広く適用させることが可能となる。 【0004】特開平5-272588号公報には、Tg が-10~40℃の間の2種類の高分子を複合化し、充 填材を添加した制振材が開示され、特開平9-1111 3.2号公都には、Tgが-1.0~5.0℃の間の異なるコ ア(芯部)を有する2種類の芯ー殻型複合体微粒子と、 特定の丁gを有する重合体微粒子を含んでなる水性樹脂 分散液が開示されている。しかしながら、これらの技術 では、実用的な温度において制振性能を示す温度範囲が 狭いうえに耐熱性が充分ではなく、また、高分子の複合 化の製造工程が煩雑で不経済であるという問題があっ

【0005】特表平7-505431号公輔には、フォトイニファター重合体を用いた紫外境硬化性アクリレート患圧降効期組度物に関し、フォトイニファター重合体が単独合体又はランダム美術合体の場合に優れた制張性能を示すことが開示されている。 しかしながら、製造工程が複雑であり、また、得られるフォトイニファター蛋合体が高値となるという問題があった、現に、フォトイニファター蛋合体の機関が関サを向上させることにより各種の分野で幅広く適用させるための工夫の余地があ

【0006】特制平6-287253号公緒には、Tg が50で以上であるスチレン系又は(メタ)アクリル系 ブロックと、Tsが30で以下である(メタ)アクリル系ブロックとから形成される(メタ)アクリル系ブロック共産金体が開示されている、Dかしをがら、各プロックのTgが離れている場合にはその中間温度領域での制 展性能が第9、各プロックのTgが近い場合には協調的 か高温極の制度性能が多ることはでり、近い温度後間に 渡って高い朝振性能を発揮させるための工夫の余地があった。更に、ここで開示されている重合体はジブロック 構造であり、トリプロック構造、星型ブロック構造及び マルチブロック構造を有するプロック重合体に比較する と、機能納物性に次るものであった。

【0007】特開平5-125252号公保には、ビエ ・ 大子舊族化舎物東合体プロックと、共後ジェンの(共) ・ 重合体プロックと、ビニル芳香族化合物と共役ジェンの うちビニル芳香族化合物/原開するテーバープロックを 有するトリプロック共産合体やその水本素が調整し、軟 作利、粘着剤及び充填剤を配合した制脈・連合料用組成 物に関し、一50~80℃の温度即用において高い制脈 性能を示すことが開示されている。しかしなから、トリ プロック共産合体が二連結合を有する精造であり、その 水素添加物ではなケニ乗結合を有する作動で表別を代 が使性が充分ではなく、これらの基本性能を光がに向上さ せることにより各種の分野で幅広く連用させるための工 大の余地があった。

【0008】特開平4-312238号公報には、低丁 成分を先に乗合し、次いで高丁 8成分を 2段時高下す ることにより得られるグラフト重合体に関し、ジエン系 ゴムの存在下でアクリル系引化重合を行うことにより、 得られるグラフト重合体の低温での耐衝撃性が向上する ことが開示されている。しかしながら、このグラフト重 合体では、ランダム共連合体であるため刺来性能や機械 砂塊度が売かてはそく。また、乳化重合を行う場合には 製造工程が頻雑で不経済であるという問題があった。

【0009】特開平8-188631号公報には、多価 メルカプタンを使用し、共重合体部分の組成が連続的に 変化している熱可塑性付加重合体に関し、ブロック重合 体でありながら相分離を起こさずに機械的強度等の機能 性を高めることができることが開示されている。しかし ながら、この勢可塑件付加重合体では、共重合体部分が ハード成分及びソフト成分により構成されてはいるが、 開示されているハード成分が30%の重合体では、ハー ド成分が不足しているために重合体の凝集力が不足して おり、制振性能及び機械的物性に改良の余地があった。 更に、ハード成分が50%の重合体も開示されてはいる が、この重合体では、重合で用いたソフト成分のTgが -19℃と高めであるために、重合体のTg範囲が0~ 85°Cとなり、優れた制振性能を示す温度範囲、すなわ ちtan∂が0.3以上を示す温度範囲が、5~90℃ と比較的高温の環境下のみであった。そのためより低温 環境下でも優れた制振性能を示す重合体を得るために は、更に工夫が必要とされた。更に、この重合体ではハ ード成分の50%がスチレンで構成されているが、スチ レンを重合で用いると連鎖移動が激しいためにブロック ポリマーの生成効率が悪く、制振性能及び機械的物性が 向上しにくいという欠点もあった。以上のごとく特開平 8-188631号公報に開示された技術では、広い温 度範囲に渡って高い制振性能を発揮させるための工夫の 余地があった。

[0010]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、上記に総 み、顧がい温度和明正波って常に一定以上の刺気性能を 売し、各種の分野で朝広、河田させることができるアク リル系ブロック共重合体、該アクリル系ブロック共重合 体を含む刺張村用組成物、及び、該アクリル系ブロック 共重合体を容易かつ効率よく生産できる製造方法を提供 することを目的とする。

[0011]

【課題を解決するための手段】本売明は、異なる組成の 2組以上の単量体成分を3値以上の多価メルカプランタ か存在下でも気度に付してなるアクリル系プロック共 重合体であって、損失正接(tanの)が一50~15 0 Cの間で、温度隔90 C以上に渡って0. 3以上であ り、上記アクリル系プロック共運合件を得取る場り返 し単位は、全線り返し単位と100重量%とすると、 (メタ)アクリル系単等少量がはより形成される続り返し単位が55重量%以上であるアクリル系プロック共運合体

【0012】本発明者等は、制張性能を示す高分子材料についての種を検討するうち、動的比野性測定における 根共正接 (14 a n n n n が高ケイ材料の制度性地の指針となることにます著目し、また、制新性能を示す高分子材料としてアクリル系ブロック共重合体が設定であることにも著目し、由れのにより完される特性を対してあることの、アクリル系ブロック共重合体の様り返し単位の構成を特定することにより、各種の分野で個大・週末号では大の場合とといまり、各種の分野で個大・週末号であることができることに想到した。また、アクリル系ブロック共重合体ののロック類のガラへ転存点(17 条)を連続的に又は段階でに次化させると、七 a n n により示される特性を所望どおりとすることができることも見いだし、本発明に到達したのである。以下に、本条明を辞述することができることも見いだし、本発明に到達したものである。以下に、本条明を辞述する

【0013】本発明のアクリル系ブロック共革合体は、 異なる組成の2組以上の単単株成分を3個以上の多個水 ルカプタン類の存在下で重合反応に付してなるアクリル 系プロック共重合体であって、損失正接(tanð)が -50~150℃の間で、温度幅90℃以上に渡って

0.3以上である。アクリル系プロック共重合体とは、 (メタ)アクリル系単量体を必須とする単量体成分により形成されるプロック共重合体を意味する。

【0014】本期網書中において、2組以上の単量体成 分における1組とは、1種又は2種以上の単量体により 構成される1つの単量体成分という意味である。また、 異なる組成の2組以上の用量体成分とは、少なくとも2 組の異なる単量体成分を10、円とは、 単量体成分を3組以上用いる場合には、1つの相と他の 1つの組とが同じ単量体成分である組み合わせがあって もよく、そのような組み合わせがなくてもよい。

【0015】本発明では、高分子材料の測燥性能を示す 精限として損失正接(tan ā)を用いる。損失正接 (tan ā)とは、動卵熱解性測定により得られ、損失 弾性率を貯破機性率で除することにより得られる値であ る。tan āの値は、弾性率を損失させて割合が大きい ほど大きぐなる。弾性率を損失させることは、すなわら 割振することであるから、tan āの値が大きいほど割 振作能が優れていることになる。なお、動卵粘弾性の測 変方法としては、具体的には、レオメトリックスファー イースト社製の動的粘弾性測定器「RDAII」(商品 名)を用い、周波数10日と、びずみ0、2%、昇温速 億3℃分分減ですると速等が強値を調用される。

【0016】上記掛失正接(tanā)が-50~15 のでの間で、温度幅90℃以上に渡って0.3以上であ るとは、例えば、横軸に温度を、縦軸にその温度における も tan∂をプロットしたtan∂曲線において、下記 (1)及び(2)に記載する2通9の場合を意味する。 (1) tan∂が0.3以上である30億円が連続する9年9

- (1) tan ∂が0.3以上である温度幅が連続して9 0℃以上に渡る場合。
- (2) tanôが0.3以上である温度幅が不連続で複数あるが、複数のtanôが0.3以上である温度幅の合計が90℃以上に渡る場合。

【0017】上記(1)の場合の具体例としては、例えば、キョルのが増加していきー20℃で0、3を超え、80℃まで連続して0、3以上である場合等が準げられる。この場合、tanが一20~80℃の間で、温度額100℃に流って0、3以上である。tan曲線の形状としては特に限定されず、例えば、単調増加してもよく、減中から減少してもよく、何度も増減を繰り返してもよい。

【0018】上記(2) の場合の具体例としては、例えば、tanが開終が増加していき-20ででの、3を表え、9の接換として30ででの、3を表とり、予度が増加して50でで0、3を超え、100でまで0、3以上をな場合等が挙げられる。この場合、tanが1-20~30で及び50~100で周市で、温度振う0でと50でとの合計100でに渡って0、3以上である。tanが開発が10でには上記(1)の場合と同様に特に関定されるかではない。

【0019】上記(1)及び(2)の場合において、一 50~150℃の間の全ての温度で満選なく制機性能が 求められるときには、(1)の場合が好ませく、また、 ある特定の温度範囲での制操性能が特に強く要望され、 その他の温度範囲の制振性能はある程度でよいときに は、(2)の場合が好ましい。

【0020】本発明では、アクリル系ブロック共重合体 において、tanδが-30~130℃の間で、温度幅 100で以上に渡って0.3以上であることが考まし か、より好ましくは、七anのが一30~110での間 で、温度幅110で以上に渡って0.3以上である。最 も好ましくは、七anが一30~150での間で、温 度隔110で以上に渡って0.5以上である。また、0 で以下の温度範囲で0.3以上となる部分が含まれてい

度隔110℃以上に渡って0.5以上である。また、0 で以下の温度範囲で0.3以上となる部分が含まれてい ると好ましく、0.4以上となる部分が含まれていると 更に好ましく、0.5以上となる部分が含まれていると 特に好ましい。

【0021】本原明のアクリル系プロック共産合体を構 成する繰り返し単位は、全繰り返し単位を100重量% とすると、(メタ)アクリル系単重体により形成される 繰り返し単位が55重量%以上である。55重量%未消 であると、アクリル系プロッ共進合体の開発や可候 性等の基本性能が低下することになる。より好ましく は、70重量%以上であり、更に好ましくは、90重量 が以上である。

【0022】本発明のアクリル系プロック共連合体を製造する方法としては、異なる組成の2組以上の単量体成分を用いて3個以上の多個メルカプタン類の存在下で重合反応に付する方法であれば特に限定されるものではない。最も間較少手法としては、以下に述べるように製造することが懸ま好適である。

【0023】本発明はまた、異なる組成の2組以上の単 量体成分を3個以上の多価メルカプタン類の存在下で重 合反応に付してなるアクリル系ブロック共重合体であっ て、上記異なる組成の2組以上の単量体成分は、各単量 体成分を重合した場合に得られる各重合体の計算上のガ ラス転移点の最大差が130~200℃であり、上記ア クリル系ブロック共重合体は、最初に重合反応に付する 単量休成分の重量が全単量休成分の総重量100重量% に占める割合の35~65重量%(好ましくは、40~ 6.0重量%。更に好ましくは、4.3~5.7重量%)であ り、最初に重合反応に付した単量体成分の重合率が45 %以内(好ましくは、20~40%)である間に、最初 に重合反応に付した単量体成分とは異なる次の単量体成 分を重合反応に付することを必須として得られるアクリ ル系プロック共重合体でもある。このようなアクリル系 ブロック共重合体では、ガラス転移点(Tg)を連続的 に又は段階的に変化させたブロック鎖を有することにな ることから、幅広い温度範囲に渡って常に一定以上の制 振性能を示し、各種の分野で幅広く適用させることが可 能である。

【0024】本明細書中において、単量体成分を重合した場合に得られる重合体の計算上のガラス転移点(Tg)とは、単量体成分Aが単量体A1、A2、・・、A を含んでなる場合に、下記式のから求められる計算値を意味する。

[0025]

 g_{42}) + · · + (a, /100) × (1/T g_{4n})

体の計算上のTg (K) を表す。 a_1 、 a_2 、、、、。。は、単量体版分を100 但無%として、単量体和、A2、・・、Ano の重量%を表す。すなわちA1+A2・・・+An は100 重量%である。 T_{Sa1} 、、 T_{Sa2} 、は、単量体A1、A2、・・、An の単単独宣体のTg (K) を表す。また、各単量体版分を重合した場合に得られる各重合体の計算上のTg の組状上が、130~200 いであるとは、異なる組成の2組以上の単量体成分において、最も高いTg を有する配合体が得られる単量体成分のTg、と、最も低いTg を有するを合体が得られる単量体成分D DD Tg 。の恋が130 °C~20 0 °Cあるということである。例えば、単量なんな

計算上のTgが100℃、50℃、-50℃であれば、

計算上のTgの最大差はA-C間の150℃である。A

-B間 (50°C) やB-C間 (100°C) の差について

式中、Tg。は、単量体成分Aを重合して得られる重合

は特に限定されるものではなく、上述したる組以上の 量体成分を用いる場合と同様にすることが好ましい。 【0026】上記アクリル系プロック共産合体におい て、ブロック鎖の丁gが連続的に又は段階的に変化さる ことになる理由としては、次の(イ)及び(ロ)の2点 が挙げられる。すなわち(イ)重合系中の程度相似が 連続的に又は段階的に変化しながら重合が進行すること により、様々な単量体組成から形成されるプロック鎖が 生じること、(ロ)用いる各単量体成分のうち少なくと も異なる組成の2組の単量体成分から得られる各重合体 の丁gが翼となことから、(イ)のように単量体組成的 変化すると同時に、生成するプロック鎖の丁gが連続が に又は段階的に変化したプロック鎖の丁gが連続が に又は段階的に変化してプロック鎖の丁gが連続が に又は段階的に変化してプロック鎖の丁gが連続が に又は段階的に変化してプロック鎖の丁gが連続が

とになる。

【0027】上記ブロック箱のTgが連続的に又は段階 的に変化したブロック共重合体が、幅広い温度範囲に渡 って常に一定以上の制振性能を示すことになる理由とし ては、Tgが異なるブロック鎖がそれぞれのTgに近い 温度範囲で振動エネルギーをよく吸収する、すなわちt anるが大きい値を示すため、ブロック重合体のTgの 分布が幅広ければ、それだけ幅広い温度範囲でtana が大きい値を示すためである。また、重合体が吸収でき るエネルギーの振動数は、重合体の運動性によって変化 する。重合体の運動性はTgと密接な関係があり、一般 的にはTgの高い重合体ほど運動性が悪く、Tgの低い 重合体ほど運動性が良い。従って、上記のようにブロッ ク鎖のTgが連続的に変化したブロック共重合体は、各 ブロック鎖の運動性に応じた振動数のエネルギーを吸収 することができるので、例えば10~500Hz等の様 々な振動数の振動を吸収することが可能となる。

【0028】上記アクリル系ブロック共重合体では、損 失正接(tand)が-50~150℃の間で、温度幅 90で以上に減っての、3以上であることが好ましい。 振作能を示すことがより確実にできることとなる。また、アクリル系ブロック共産合体を構成することがなる。 単星体としては各種の単星体を用いることができるが、 アクリル系ブロック共産合体を構成する帯り返し単位として、上述したのと同様に、全線り返し単位を100重 量%とすると、(メタ)アクリル系単量体により形成さる おる繰り返し単位が55重量が以上であることが好ましい。これにより、アクリル系ブロック無合体の耐熱性や 耐敏性等の基本性能が扱いたものとなり、自動車や建築物、船舶、電気・電子機器等の各種の分野で幅広く適用 させることがより、確実にできることとなる。

【0029】上記アクリル系ブロック共重合体を得る場 合において、上記(1)のように連続して一定以上のも ano曲線を示すブロック重合体とするためには、単量 体成分を滴下しながらの重合の工程で、単量体成分を滞 りなく滴下し、滞りなく重合を進行させるようにするこ とが好ましい。また、上記(2)のように不連続なta nる曲線を示すブロック重合体を得るためには、例え ば、滴下する単量体成分の滴下を途中で中断してしばら く重合を進行させ、その後再び滴下を開始するという手 法で重合を行うことが好ましい。このようにすれば、重 合系の組成変化が不連続とかり 生成するブロック鎖の 組成が不連続となって、ブロック鎖のTgの分布が不連 続となるので、tanゟ曲線も不連続となるのである。 【0030】上記(メタ)アクリル系単量体としては特 に限定されず、例えば、(メタ)アクリル酸等のカルボ キシル基含有(メタ)アクリル系単量体:(メタ)アク リル酸ヒドロキシエチル、(メタ)アクリル酸ヒドロキ シプロピル等のヒドロキシ基含有 (メタ) アクリル系単 畳体: (メタ) アクリル酸グリシジル等のグリシジル基 含有(メタ)アクリル系単量体;(メタ)アクリル酸メ トキシエチル、(メタ)アクリル酸エトキシエチル等の アルコキシアルキルエステル基含有(メタ)アクリル系 単量体;(メタ)アクリル酸メチル、(メタ)アクリル 酸エチル、(メタ) アクリル酸プチル、(メタ) アクリ ル酸シクロヘキシル、(メタ)アクリル酸2-エチルヘ キシル、(メタ)アクリル酸n-オクチル、(メタ)ア クリル酸ラウリル、(メタ)アクリル酸ステアリル等の 炭素原子数1~30のアルキルエステル基を有する(メ タ) アクリル系単量体; ジ(メタ) アクリル酸テトラエ チレングリコール等のジ (メタ) アクリル系単量体等の 1種又は2種以上が挙げられる。これら(メタ)アクリ ル系単量体の中でも、ジ(メタ)アクリル系単量体の使 用重量が 全単量体重量100重量%の0.1~10重 量%、好ましくは0.2~2重量%であると、架橋によ って重合体の凝集力が高まり、制振性能及び機械的物性 が向上するので望ましい。

【0031】上記(メタ)アクリル系単量体により形成 される繰り返し単位以外の繰り返し単位としては、例え ば、以下に記載するような (メタ) アクリル系単量体と 共重合可能な単量体の1種又は2種以上から形成される 繰り返し単位等が挙げられる。αーメチルスチレン、ビ ニルトルエン、スチレン等に代表されるスチレン系単量 体:メチルビニルエーテル、エチルビニルエーテル、イ ソブチルビニルエーテル等のビニルエーテル系単量体: フマル酸、フマル酸のモノアルキルエステル、フマル酸 のジアルキルエステル、マレイン酸、マレイン酸のモノ アルキルエステル、マレイン酸のジアルキルエステル、 イタコン酸、イタコン酸のモノアルキルエステル、イタ コン酸のジアルキルエステル等の不飽和カルボン酸やそ のエステル; (メタ) アクリロニトリル、ブタジエン、 イソプレン、塩化ビニル、塩化ビニリデン、酢酸ビニ ル、ビニルケトン、ビニルピリジン、ビニルピロリド ン、ビニルカルバゾール等。ただし、スチレンは連鎖移 動を起こしやすいので、多量に用いるとブロックボリマ 一の生成効率が下がり、制振性能及び機械的物性が向上 しにくい場合がある。スチレンの使用重量は、全単量体 重量100重量%の0~30重量%、好ましくは0~2 ①重量%であることが望ましい。

【0032】上記アクリル系プロック共重合体を得るに は、異なる組成の2組以上の単量体成分を用いるのであ るが 各単量体成分を重合した場合に得られる各重合体 の計算上のTgの最大差が130℃以上であると、幅広 い丁g分布を有し、広い温度範囲で制振性能を示す重合 体が得られることになる。また、200℃を超えると、 異なる組成の2組以上の単量体成分を調製しにくくな る。より好ましくは、130~180℃であり、更に好 ましくは、150~180°である。このような異なる 組成の2組以上の単量体成分の好ましい形態としては、 例えば、単量体成分を重合した場合に得られる重合体の 計算上のTgが-20℃(253K)以下となる1組 と、単量体成分を重合した場合に得られる重合体の計算 上のTgが70℃ (343K) 以上となる他の1組とを 必須とすることが好ましい。このような2組の単量体成 分における丁gの差がアクリル系ブロック共重合体を得 るために用いる異なる組成の2組以上の単量体成分にお けるTgの最大差となるように設定することが好適であ る。また、上記單なる組成の2組の単量体成分の他に3 組目の単量体成分を用いる場合には、3組目の単量体成 分を重合した場合に得られる重合体の計算上のTgとし ては特に限定されず、例えば、上記異なる組成の2組の 単量体成分をそれぞれ重合した場合に得られる各重合体 の計算上のTgの中間付近となるように設定することが 好ましい。更に、4組目の単量体成分を用いる場合に は、最も低い丁gとなる単量体成分と2番目に低い丁g となる単量体成分のTgの差、2番目に低いTgとなる 単量体成分と3番目に低いTgとなる単量体成分のTg の差、及び、3番目に低いTgとなる単量体成分と最も 高いTgとなる単量体成分のTgの差のそれぞれが均等 となるように設定することが好ましい。5組以上の単量 体成分を用いる場合も同能である。

【0033】上記アクリル系プロック共鳴合体を得るために用いる異なる報威の2龍以上の単単体成分における 各単単体成分は、各単量体成分を100重量%とする と、(メタ)アクリル系単単体を55重量%以上含む単 乗体成分であることが好ましい。最も好ましくは、80 重量%以上である。

【0034】上記重合体の計算上のTgが少なくとも-20℃(253K)以下となる単量体成分の例として は、アクリル酸エチル、アクリル酸ブチル、アクリル酸 2-エチルヘキシル等の1種又は2種以上により構成さ れる単量体成分等が挙げられる。また、上記重合体の計 算上の丁gが少なくとも70℃ (343K) 以上となる 単量体成分の例としては、アクリル酸、メタクリル酸、 メタクリル酸メチル、メタクリル酸イソプロビル、メタ クリル酸シクロヘキシル等の1種又は2種以上により構 成される単量体成分等が挙げられる。更に、特に好まし い単量体成分の組み合わせを挙げるとすれば、アクリル 酸プチルを主成分とする単量体成分とメタクリル酸メチ ルを主成分とする単量体成分の組み合わせ、アクリル酸 2-エチルヘキシルを主成分とする単量体成分とメタク リル酸メチルを主成分とする単量体成分の組み合わせ アクリル酸2-エチルヘキシルを主成分とする単量体成 分とメタクリル酸シクロヘキシルを主成分とする単量体 成分の組み合わせが挙げられる。

【0035】上記アクリル系ブロック共重合体を得るた めの好ましい重合形態としてはラジカル重合であり、中 でも、溶液重合や塊状重合が好ましい。これにより、均 質なブロック重合体を得やすくすることができる。上記 アクリル系ブロック共重合体のブロック横浩としては、 例えば、トリブロック構造、星型ブロック構造及び、ジ (メタ) アクリル系単量体や各種架橋剤を用いた場合等 にこれら各種ブロック構造が結合して得られるマルチブ ロック構造等が挙げられる。これらの中でも、星型ブロ ック構造及び、星型ブロック構造が結合したマルチブロ ック構造であることが好ましい。星型ブロック構造及び そのマルチブロック構造が好ましい理由は、ブロック効 率が良くなるために機械的物性に優れたものとなるから である。星型ブロック構造及びそのマルチブロック構造 であって、各ブロック鎖のTgが連続的又は段階的に変 化したものとなることによって、広い温度範囲において 優れた制振性を示し、機械的物性も最も優れているもの となるのである。また、星型ブロック構造が4価の多価 メルカプタンを用いた重合によって得られたものである と好ましい。

【0036】上記アクリル系ブロック共重合体の分子量 としては、例えば、重量平均分子量が10000~10 0000であることが容ましい、10000末満であると、アクリル系プロック共革合体が機能的強度や耐熱性に劣るおそれがあり、1000000を超えると、成型加工性、第工性等の点で不確合が生じるおそれがある。より寄生とくは、50000つ5000であり、このようなアクリル系プロック共革合体は、機械的強度、耐熱性、成型加工性、強工性のいずれの点においても非常に優立たものとをある。上記重量率サラケー量は、ゲルパーミエイションクロマトグラフィー、(ゲル浸透クロマトグラフィー、6円C)によって、線型ボリスチレン検算として家められるものを登録する。

【0037】上記アクリル系プロック共亜合体の透明性 については、透明であっても不透明であってもよい。ま た、上記アクリル系プロック共乗合体に各権能加制等を 添加したアクリル系プロック共乗合体組成制についても 同様に、透明であっても不透明であってもよい。透明で あか不透明であるかを区別する基準としては、例え ば、平行光線透過率で区別するとすれば、平午光線透過 率が80%以上であると透明であり、平行光線透過率 80%表演であると不透明であり、平行光線透過率 を0%表演であると不透明である。アクリル系プロック 共重合体では、各プロック類の相常性が充分ではない場 合や、一定限度以上の架積が能されている場合には、不 週明となることもある。

【0038】本発明は実に、上記アクリル系プロック共産合体を含んでなる制版材用組成物であって、上記アクリル系プロック共産合体の赤有量は、上記地類材用組成物は100重星%とすると、10重量%以上である制無材用組成物から形成される制振材料の制振性能が充分とはならないことになる。新ましては、30重量%以上である。このような制振材用組成物において、アクリル系プロック共連合相は1種を用いてもよく、2種以上をある。このような制振材用組成物において、アクリル系プロック共連合相は1種を用いてもよく、2種以上を用いるよい。

【0039】上記制振材用組成物は、必須成分であるア クリル系ブロック共重合体のみを含んでいてもよいが、 必要に応じて他の成分を1種又は2種以上含んでいても よい。上記他の成分としては、例えば、天然ゴム;スチ レンーブタジエンゴム等の各種合成ゴム;ポリメタクリ ル酸メチル、ポリスチレン、ポリオレフィン、ポリエス テル等の各種合成樹脂: スチレンーブタジエンースチレ ンプロック共重合体、エチレン-エチルアクリレート共 重合体等の各種熱可塑性エラストマー; アスファルト等 の瀝青物質;グラファイト、マイカ、カーボンブラッ ク、炭酸カルシウム、タルク、クレー等の各種充填材; 天然繊維、合成繊維、ガラス繊維、金属繊維等の各種繊 維;フタル酸オクチル等の各種可塑剤;シリコンオイ ル、プロセスオイル等の各種オイル; リン酸系難燃化 剤、臭素系雑燃化剤、三酸化アンチモン等の各種難燃化 剤等が挙げられる。

【0040】未発明の制振材用組成物の中で上記他の成分が占める重量開合としては、制振材用組成物を100 最重量光とすると、90重量%表情となる。90重量%以上であると、アクリル系ブロック共重合体が少なくなり過ぎるため、制振性能が充分に発揮されないこととなる。より併ましくは、70重要%未満であり、更に好ましくは、50重量%未満であり、最も好ましくは、20重量%未満であり、最も好ましくは、20重量%未満である。

【0041】本発明の刺原料用組成物はまた、必要に応 じて各種楽騰剤を1種又は2種以上含んでいてもよい。 のような空筋器としては、何久ば、ジェボキシ化合 物、ジイソシアネート化合物等の各種多官能化合物: 酸 化亜鉛、酢酸亜鉛、酢酸マグネシウム、酢酸アルミニウ ム、ステアリン酸亜鉛等の各種金属架漁剤・ドラキス (2,2,6,6,6-テトラメチルー4ーピペリジル) 1,2,3,4-ブタンテトラカルボキシレート(商品 名「アデカスタブLAー57」、旭電化工業社製)等の 分子中に2個以上のヒンダードアミノ基を有する化合物 等が端げられる。このような架験利を用いると、重合体 が架橋されることによって制張性能及び機械的物性が向 上するのである。

【0042】上記架精剤を使用する場合には、上記アクリル系プロック共重合体中に上記架精剤と結合することのできる官能基が必要となる。その組み合かせとは特に限定されず、例えば、架積剤としてジエボキン化合物、各種金属架精剤、ヒンダードアミノ基を有する化合物。が開きが使用される場合には、アクリル系プロック共重合体が力がボキンル基を有するようにすることが呼ましい。また、架積剤としてジイソシアネート化合物が使用される場合には、アクリル系プロック共直合体が依頼を含れる場合には、アクリル系プロック共直合体が依頼を含れるようにすることが終ましい。

【0043】本売明の創張村用組成物の中で上記架橋割が占める重量制合としては、制張村用組成物を100重 量光とすると、50重量ペ未満とすることが好ましい。 50重量%を超えると、制脈が用組成物が硬くなりすぎ で振動エネルギーを吸収しにくくなるおそれがある。よ り好ましくは、30重量%未満であり、更に好ましく は、20重量%未満である。

【0044】本売卵の副除料用組成物の使用形態として は特に限定されず、例えば、各種基材に対してスプレー 途布したり、シート状にして各種基材に貼り付けたり、 部材と部材の間に構入したりする形態帯が挙呼であれる。 本売卵の刺脈が削減度物から形成される制版材わる。 なとになるが、適需では11m~10cmで用いること となる、上記を無材や部材としては特に限定されず、 例えば、各種類版等の全核板、そ様合板、石膏板、各種 樹脂板、繊維強化樹脂板、セメント販品、コンクリート 製品、モルクル型部等を出て、こかできる。

【0045】本発明はそして、異なる組成の2組以上の

単量体成分を3値以上の多値メルカアタン類の存在下で 重合反応に付する重合反応工程を含んでなるアクリル系 ブロック共連合体の製造方法であって、上温架なる組成 の2組以上の単量体成分は、各甲量体成分を置合した場 点(Tg)の截大差が130〜200℃であり、計算上 のTgが50℃以上となる電合体が得られる単量体成分 の電量が全甲量体成分の健重量100重量%に占める割 合の35〜65重量%であり、上記重合反匹工程は、最 初に重合反応に付する単単体成分の連合学が45%以内 である間に、最初に重合反応に付けた単単体をとは異 なる次の単量体成分を重合反応に付することを必須とし で行われるアクリル系ブロック共重合体の製造方法でも ある。

【0046】上記3価以上の多価メルカプタン類として は特に限定されず、例えば、ベンタエリスリトールテト ラキスチオグリコレート (PETG) 等のトリメチロー ルプロパン、ペンタエリスリトール等の水酸基を3個以 上有する化合物とカルボキシル基を有するメルカプタン 類とのポリエステル化物:トリチオグリセリン等のメル カプト基を3個以上有する化合物; 多価エポキシ化合物 に硫化水素を付加させた化合物:多価カルボン酸のメル カプトエタノールエステル化物等が挙げられる。これら は単独で用いてもよく、2種以上を併用してもよい。こ れらの中でも最も好きしくは、4価のメルカプタン類で あるペンタエリスリトールテトラキスチオグリコレート (PETG)である。4価のメルカプタン類であると、 アクリル系プロック共重合体の生成効率が高くなり、ま た、星型構造を有するブロック共重合体が得られること になる。このようなメルカプタン類の使用量としては、 生成するアクリル系ブロック共重合体の分子量が好適な 範囲となることから、全単量体成分100重量%に対し て、0、1~10重量%とすることが好ましい。

【0047】上記アクリル系プロック共進合体の製造方法における重合反応工程で用いる単量体としては、上述したのと同様であり、例えば、(メタ)アクリル他、(メタ)アクリルート、ジアクリレート、スチレン系子マー等の1番収は2種が分解の変し単位を100重量%とすると、(メタ)アクリル系甲量体により形式るとのと対象にあり、活致重点である。とが対象したなるように認定することが特ましい。また、野ましい重合が獲り上述した。また変しては特に販定されず、例えば、相型反応策。合式反応等、キャスト重合、注影場合等を用いることが簡便である。共合実置としては特に販定されず、例えば、相型反応策。管式反応等、キャスト重合、注影場合等を用いることが簡便である。対象は、指型反応策。

【0048】上記重合反応工程では、重合温度として、 例えば、-100~200でとすることが好ましい。よ り好ましくは、簡便を設備で経済的に製造できることか ら、50~150でとすることである。また、開始剤を 用いることは必須ではない。例えば、高温で重合を行う 場合等では、開始剤を使用せずに、単重体成为及びメル カプラン類の発量合のみでアクリル系ブロック共重合体 を製造することができるためである。一方、一般的なア ゾ系開始剤や過酸化物系開始部を用いて重合を行っても よい、このような関始剤としては、例えば、2、2 ′ ′ ー アゾビス (2 – メチルブチロニトリル) やベンゾイルバ ーオキッイド等が挙げられる。これらは単独で用いても よく、2 億円とを併用してもよい。

【0050】上記重合反応工程においては、最初に重合 反応に付する単量体成分の重合率(以下 「初期重合 率」ともいう)が45%以内である間に、最初に重合反 応に付した単量体成分とは異なる次の単量体成分を重合 反応に付することになる。初期重合率が45%を超える と、最初に重合反応に付する単量体成分と、それ以外の 滴下する単量体成分との混合物が重合して生成する中間 的なTgを有する共重合体ブロック鎖が少なくなり、そ の温度領域での制振性能が低下することになる。また、 最初に重合反応に付する単量体成分が高いTgを有する 重合体プロック鎖を生成する場合には、初期重合率が1 0%以上であることが好ましい。この場合に、初期重合 率が10%未満であると、高いTgを有するブロック鎖 が少なくなり過ぎるため、アクリル系ブロック共重合体 の凝集力が弱くなり、制振材料の機械的強度や制振性能 等が低下するおそれがある。より好ましくは、20~4 0%である。なお、初期重合率は、最初に重合反応に付 する単量体成分の重量をT」とし、このうち重合した単 量体成分の重量を T_2 とすると、(T_2 / T_1)×10 0により求めることができる。

[0051] 上記連合反応工程では、単量体成分を重合 系に滴下することにより強合反応に付することが好まし いが、添下時間としては、例えば、30~600分とす ることが好ましい。30分より速く滴下すると、通常の 速度で値合が維行している場合、中間的な工事を有する ブロック鏡が生成するための時間が少な過ぎることにな り、また、最初に重合反応に付する単葉体成分と次に滴 下する単単体成分との混合物に近い成分から形成される 切コック繋だけが多量に生成することとなる。すなわち 重合系中の甲量体組成を連旋的に又は段階的に変化させ ながら無合を進行させることができなくなるため、アク リル系ブロック共乗合体の「gの温度幅が狭くなること により使用速度部が失くなるとなるため、

【0052】上記重合反応工程においては、異なる組成 の2組以上の単量体成分を用いるのであるが、このよう な異なる組成の2組以上の単量体成分の形態としては、 上述したのと同様である。また、異なる組成の2組以上 の単量体成分を、重合した場合に得られる重合体の計算 上のTgが高い方の単量体成分(A)と、重合した場合 に得られる重合体の計算上のTgが低い方の単量体成分 (B)とに分けると、単量体成分(A)と単量体成分 (B) との重量割合(A)/(B)としては、35/6 5~65/35であり、更に好ましくは、40/60~ 60/40である。(A)/(B)が50/50に近い ほど高い側のTgから低い側のTgまでの各Tgを有す るブロック鎖を万遍なく生成させることが容易となる。 なお、単量体成分(A)と単量体成分(B)とに分ける には、例えば、重合した場合に得られる重合体の計算上 のTgが50℃以上である単量体成分をすべて単量体成 分(A)とし、重合した場合に得られる重合体の計算上 のTgが50℃未満である単量体成分をすべて単量体成 分(B)として分けることが好ましい。単量体成分

(A) 及び(B)を50/50に近い割合で用い、なおかつ初期重合率を45%以下にすることによって初めて、額広い温度範囲で高いtanδを示す重合体が得られるのである。

【0053】上記異なる組成の2組以上の単量体成分 重合反応に付する順序としては特に限定されないが、例 気に、最も高い丁まを有する配合体が得られた単量体成 分を最初に重合反応に付することが好ましい。これによ り、下まが最も高いブロック銀を所定量生成させやすぐ でり、アクリネズワック共命体中に下立成も高い ブロック鎖がある程度以上存在することに超固して、重 等が向上することとなる。また、最も低い「ア重らを有する 重合体が得られる単量体成分を最後に滴下して重合反応 に付することが背ましい。これにより、下まが最も低い ブロック共変合体中に丁まが最も低いブロック鎖がある程 度以上存在することに起図して、重合体全体としての柔 軟性が高きの、用架性が向上することとをる。 原以上存在することに超図して、重合体全体としての柔 軟性が高きの、用架性が向上することとをる。 用架性が向上することとでる。

【0054】上記アクリル系プロック共乗合体の製造方法では、損失正接(tana)が-50~150℃の間で、温度偏90℃以上に該って0.3以上である本発明のアクリル系プロック共産体を容易かつ効率よく生産できることになる。従って、このような製造方法によ

り、幅広い温度範囲に渡って常に一定以上の制振性能を

示し、各種の分野で幅広く適用させることができる本発 明のアクリル系ブロック共重合体の作用効果をより充分 に発揮させることができることになる。

[0055]

【実施例】以下に実施例を挙げて本発明を更に詳細に説明するが、本発明はこれらの実施例のみに限定されるものではない。なお、実施例中、特に断りのない限り、

「部」は、「重量部」を意味する。

【0056】実施例1

容量 2 Lのガラス製反応器に、メタクリル能メチル(M MA) 267、3部、アジリル酸(AA) 2、7部及び 静敵エチル240部からなる単量体成分(A1)を仕込 み、登書雰囲気下、攪拌しながら、90℃の場谷で加熱 した。内部の温度が一定となったところで、2、2′ー アゾビス(2・メチルブチロニリル)の、6 メチロールプロバントリス(3ーメルカプトプロビオネ ート)6、0部及び留敵エチル3 0部からなる開始削落 液を5分間かけて投入し、重なを開始させた。

【0057】重信開始60分後、重合最が31、1%となったところで、アクリル権ブチル(BA)326.7 流、AA3.3痛、降酸エチル300部からなる思量体 成分(B1)の高下を開始し、引き続き重合を進行させ た。重合開始180分後(済下開始120分後)に満下 を終了し、そのまま重合を進行させた。重合開始210 分後及び重合開始240分後のそれぞれに、2、2′ー アゾビス(2ーメチルブチロニトリル)0.6部及び弾 飯エチル15部からなる熟成用開始利溶液を投入し、更 に重合を進行させた。

【0058】重点開始360分後に治却することによっ て重合を完了し、アクリル系ブロック共直合体溶液を得 た。このときの整合率は96.0%であった。得られた アクリル系ブロック共重合体について、下記の方法によ り分子量測定、動的活性出流を及び引っ張り試験を行っ た。結果を表えし示す。

【0059】分子量測定

東ソー社製の高速GPCシステム「HLC-8120G PC」(商品名)を用い、展開落煤として下HFを用 アクルル系プロック共重合体の0.1%THF溶液 を注入して測定した。数平均分子量(Mn)及び重量平 均分子量(Mw)を表1に示す。

【0060】動的粘弾性測定

得られたアクリル系プロック共電合体液液を200℃の 壊圧発場器で6時間乾燥させ、厚さ4mmの池のないシ ートを得た。このシートを100℃でプレス成型して2 mmのシートとし、これから直径7.9mmの試験片を くり抜いた。この試験片をレオメトリックス ファーイ ースト社製の腕肉精弾性理距器「RDAII」(商品名) の試料らに接着し、周波数10Hz、ひずみ0.2%、 昇温速度3℃/分で測定した。しanの温度範囲を表 1に示す。

【0061】引っ張り試験

JIS K6251「加硫ゴムの引っ張り試験方法」に 準じて測定した。すなわち、ダンベル状2号形の試験片 を上述した厚さ2mmのシートから3個くり抜き、23 ℃、65%RHの雰囲気下で、引っ張り速度500mm /分で試験し、引っ張り強度及び伸びの平均値を求め た. 結果を表1に示す。

【0062】実施例2

容量2Lのガラス製反応器に、MMAを267.3部、 AAを2. 7部及び酢酸エチル240部からなる単量体 成分(A2)を仕込み、窒素雰囲気下、攪拌しながら、 90℃の湯浴で加熱した。内部の温度が一定となったと ころで、2,2'-アゾビス(2-メチルブチロニトリ ル) 0.6部、PETG6、0部及び酢酸エチル30部 からなる開始剤溶液を5分間かけて投入し、重合を開始 させた。

【0063】重合開始60分後、重合率が34.3%と なったところで、BA326.7部、AA3.3部、酢 酸エチル300部からなる単量体成分(B2)の滴下を 開始し、引き続き重合を進行させた。重合開始180分 後(滴下開始120分後)に滴下を終了し、そのまま重 合を進行させた。重合開始210分後及び重合開始24 0分後のそれぞれに、2、2′-アゾビス(2-メチル ブチロニトリル) 0.6部及び酢酸エチル15部からな る執成用開始割溶液を投入し、更に重合を進行させた。 重合開始360分後に冷却することによって重合を完了 し、アクリル系ブロック共重合体溶液を得た。このとき の重合率は96.0%であった。実施例1と同様にして 重合体の乾燥、GPC測定、動的粘弾性測定及び引っ張 り試験を行った。結果を表1に示す。

【0064】実施例3

容量2Lのガラス製反応器に、MMAを264.6部、 AAを 2. 7部. テトラエチレングリコールジアクリレ ートを2、7部及び酢酸エチル240部からなる単量体 成分(A3)を仕込み、窒素雰囲気下、撹拌しながら、 90℃の湯浴で加熱した。内部の温度が一定となったと ころで、2,2'-アゾビス(2-メチルブチロニトリ ル) 0.6部、PETG6、0部及び酢酸エチル30部 からなる開始剤溶液を5分間かけて投入し、重合を開始 させた.

【0065】重合開始60分後、重合率が34、3%と

なったところで、BA326、7部、AA3、3部、酢 酸エチル300部からなる単量体成分(B3)の滴下を 開始し、引き続き重合を進行させた。重合開始180分 後(滴下開始120分後)に滴下を終了し、そのまま重 合を進行させた。重合開始210分後及び重合開始24 0分後のそれぞれに、2,2'ーアゾビス(2-メチル) ブチロニトリル) 0. 6部及び酢酸エチル15部からな る熟成用開始剤溶液を投入し、更に重合を進行させた。 重合開始360分後に冷却することによって重合を完了 し、アクリル系ブロック共重合体溶液を得た。このとき の重合率は96.0%であった。実施例1と同様にして アクリル系ブロック共軍合体の乾燥、GPC測定、動的 粘弾性測定及び引っ張り試験を行った。結果を表1及び 図1に示す。

【0066】実施例4

実施例3のアクリル系ブロック共重合体溶液50部に、 ヒンダードアミンであるアデカスタブ1.A-57 (商品) 名、旭電化工業社製) 0. 7部を添加、混合した後に、 実練例1と同様にして乾燥することによって、アクリル 系ブロック共重合体を含んでなる制振材用組成物(イオ ン架橋物)を得た、この架橋体について、実施例1と同 様にして乾燥、GPC測定、動的粘弾性測定及び引っ張 り試験を行った。結果を表1に示す。

【0067】比較例1 実施例1と同様の装置に、スチレン250部 MMA2 50部、酢酸ブチル250部からなる単量体成分(比較 A1)を仕込み、窒素雰囲気下、指揮しながら110℃ のオイルバスで加熱した。温度が一定となったところ で、ジペンタエリスリトールヘキサキスチオプロビオネ ート10部及び酢酸プチル50部を投入して重合を開始 させた。重合開始20分後、重合率が5.5%となった ところで、アクリル酸エチル475部及びメタクリル酸 25部からなる単量体成分(比較B1)を滴下し始め、 そのまま重合開始200分まで180分間かけて滴下し ながら重合を進行させた。滴下終了後、更に3時間重合 を続けてから冷却し、ブロック共重合体溶液を得た。実 施例1と同様にしてブロック共重合体の乾燥、GPC測 定、動的粘弾性測定及び引っ張り試験を行った。結果を 表1に示す。

[0068] 【表1】

項:1	実施例1	実施例2	実施例3	実施例4	比較例1
Mn (万)	1. 1	1. 3	1.8	1. 8	8. 9
Mw (万)	8. 3	9. 5	17.4	17. 4	72. 1
初期仕込みの単量体混合物(A)から 得られる重合体の計算上のTg (°C)	105	105	105	105	102
溶下した単量体混合物(B)から得ら れる重合体の計算上のTg (℃)	50	-50	-50	-50	-19
単量体混合物(A)、(B)から得られる 重合体の計算上のTgの差 (℃)	155	155	155	155	121
単量体混合物(A)、(B)の重量比 (A/B)	45/55	45/55	45/55	45/55	50/50
ian δ が0. 3以 Eとなった温度範囲 (℃)	−8~ 129	−11∼ 134	−15~ 140	-27~ 140	5~ 90
tan δ が0. 3以上となった温度幅	137	145	155	167	85
引っ張り強度 (MPa)	1.06	1. 63	2. 37	3. 45	5. 75
引っ張り伸び率 (%)	1630	1410	1027	1010	314

【0069】実施例1~4で示した重合工程によって、表1に示すような物性を示すアクリル系プロック共重合 たを容易に得ることができた。実施例1及び実施例2のアクリル系プロック共重合体は、制張性能の指標である tanaが0.3以上となった温度幅が比較例1のプロック共重合体より50で以上も広くなっており、制策として使用できる温度範囲が大幅に広がったという点で、実用性が着しく向上している。実施例3及び実施例4のアクリル系プロック共産合体は、tanaが0.3以上となった温度権が更に広がった。3以上となった温度権が更に広がったり、3以上となった温度権が更に広がり、引っ環り強度も増大しているので、更に実用性が向上している。

[0070]

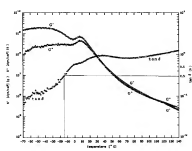
【発明の効果】本発明のアクリル系ブロック共重合体

は、上述の構成よりなるので、幅広い温度範囲に渡って 常に一定以上の物製性能を示すことから、制製材料とし て使用できる温度加き大幅に応げることができる から、制製材料の実用性を著しく向上させることがで き、自動車や建築物、船舶、電気、電子機器等の存極の 列乗で構成が、川いることができるブロック共重合体であ る。また、本発明のアクリル系ブロック共重合体の製造 方法により、木売明のアクリル系ブロック共重合体を募 易かつ効率よく生産できることができる。

【図面の簡単な説明】

【図1】実施例3で得られたアクリル系ブロック共重合 体を用いて作製したシートの動的粘弾性を測定した結果 を示す粘弾性曲線である。

【図1】



フロントページの続き

(51)Int.CI.7 激頻記号 FI (参考) F16F 15/08 F16F 15/08 D

Fターム(参考) 3J048 AA01 BA08 BA11 BD04

4J002 AC01X AC08X AG00X BB01X BB07X BC02X BG06X BP01X BP03W BP031 CF00X CP03X DA026 DA036 DA066 DE126 DE236 DJ036 DJ046 DJ056 DL006 BJ146 EB046 FA04X FA046 FD016 FB026 FD136

FA046 FD016 FD026 FD136 FD140 GB00 GR00 GT00 4J026 H006 HA00 HA10 HA11 HA12 HA15 HA16 HA19 HA20 HA22 HA23 HA32 HA35 HA38 HA48 HA49 HB06 HD09 HB10 HB11 HB12 HB15 HB16 HB19 HE20 HB24 HB23 HB32 HB35 HB38 HB42 HB43 HB48 HC06 HC09 HC10 HC11 HC12 HC15 HC16 HC19 HC20 HC22 HC23 HC32 HC35 HC38 HC12 HC31 HB01 HB04 HB05 HB06